SciFinder

Bibliographic Information

Impact-resistant polycarbonate blends. Yoshida, Isao; Abe, Katsuji; Morimoto, Masayoshi; Hirai, Mikio. (Sumitomo Chemical Co., Ltd., Japan). Jpn. Kokai Tokkyo Koho (1975), 5 pp. CODEN: JKXXAF JP 50109247 19750828 Showa. Patent written in Japanese. Application: JP 74-14690 19740204. CAN 84:45270 AN 1976:45270 CAPLUS (Copyright 2003 ACS on SciFinder (R))

Patent Family Information

Patent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Application No.	<u>Date</u>
JP 50109247	A2	19750828	JP 1974-14690	19740204
Priority Application				
JP 1974-14690		19740204		

Abstract

A blend of 20-90 parts polycarbonate and 10-80 parts graft copolymer derived from 5-60% EPDM rubber and 40-95% acrylonitrile (I)-styrene (II) mixt. is compounded with 0.1-10 wt.% paraffin oil having viscosity-d. const. <1 to give an impact-resistant thermoplastic compn. Thus, a mixt. of EPDM rubber (iodine no. 8.5) 2008 n-hexane 2000, CH2Cl2 1500, I 300, II 700, and Bz2O2 20 parts was stirred 10 hr at 67° to give a graft copolymer (II) [32069-92-4]. A compn. of III 40, lupilon S-2000 (polycarbonate) [39459-87-5] 60, Sonic Process Oil P-200 (IV) (viscosity-d. const. 0.804) 3, and Ca stearate .apprx.0.5 part was extruded at 200-60° to give a compn. having Izod impact strength 87 kg-cm/cm2 with notch, heat-distortion temp. 103°, and flow 0.045 cm3/min (210°, 30 kg/cm2, 1-mm-diam. × 1-cm nozzle), compared with 32, 104, and 3.7, resp., for a similar compn. without IV.

(ini)



用作

3

許

昭和49年2月4日

64E)

特許行長官

阳 . 往

プール・シングライン 兵庫県尼崎市銀口町 / ー26 ー8 (ほか 3 名)

3. 特許出順人

住 所 名 称

大阪市東区北浜5丁目15番地 (209) 住友化学工業株式会社

代安者

Z 氐

事務許行

理 住 所

49. 2. 6 大阪市東区北浜5丁目15世紀 住友化学工業株式会社內

三 男. 1097. 弁理士 (5819) 澤 浦 雪

方式

(19) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-109247

昭 50. (1975) 8.28 43公開日

②1)特願昭 49 - 14690

4 昭49 (1974) み. 22出願日

審查請求

右

(全5頁)

庁内整理番号 7333 48 7365 48 7016 48 6692 48 7333 48

52日本分類 25(I)D348 25(1)(11118 25(1)C318 25(I)C178 25(I)C142.18

(51) Int. Cl²: CO8L 69/00

CO8L 23/16 C08L 25/02

CO8L 33/10

CO8L 35/04

5/00// -C08K

(CO8L 69/00 CO8L 23/16

/ . 発明の名称

熱可塑性樹脂組成物

2. 毎許請求の範囲

エチレンプロビレンゴムまたは/およびエチ レンプロビレンゴムに無子成分を導入してなる レンプロピレンターポリマーち~60重量 **多に芳香族ヒニル化合物、シアン化ヒニル化合** 物並ひにメタアクリル酸エステル化合物のうち、 少なくとも二群より選ばれたるおのおの一種以 上の化合物40~95重量系をグラフト重合し て得られた樹脂ノロ~80重量あとポリカーボ ネート樹脂90~20重量あよりなる樹脂組成 物に対して粘度~密度定数/以下の鉱油を 0./ ~ / 0 重量の含有してなることを特徴とする熱 可塑性樹脂組成物。

3.発明の詳細な説明

本発明は、機械的特性、とくに耐衝撃性にす くれ、かつ耐熱性と成形性のパランスがよくと れ、加りるに良好な耐候性を示す熱可觀性樹脂

さらに難しくは、本発明は、エチレンプロビ レンゴムまたは/およびエテレンプロピレンゴ ムに無3成分を導入してたるエチレンプロピレ ーポリマーに芳香族化合物ビニル化合物、 シアン化ビニル化合物、並びにメタアタリル課 エステル化合物のうち少なくとも二群より過ば れたおのおの一種以上の化合物をグラフト重合 して得られた樹脂(以下樹脂(A)と略称する。)、 ポリカーボネート樹脂、および鉱油とからなる新 規な熱可塑性樹脂組成物に関するものである。 樹脂 (A) は、耐食性にすぐれ、良好なる成形 性を有するため類似樹脂であるAB8樹脂に比 較し、層外用途への適用が期待されている。し かし熱変形態度がABB樹脂などと同じくやや 低い欠点を有する。

一方、ポリカーポネート樹脂は耐熱性にすぐ れているが、その善融粘度が高く、成形を行な りのが困難な部品がみられる。

また衡撃強度に関しては、テストビースの厚

-313-

特開 昭50-109247(2)

1

み依存性が大であり、通常用いられる ABTM-D
-256 法によると 1/8 インチバーでは 50~100
kg·cm/cd 程度の高い 撃強度を示すが、 1/4 インチバーでは 1 0~2 0 kg·cm/cd と低い衝撃強度しか示さない。とれら欠点を改善すべく、従来ポリカーポネート樹脂とポリブタジェン系共重合体とのブレンドが特公昭 38-15225号により提案されている。

しかしながら、当該組成物はその組成中にジェン系ゴム成分を有するため耐候性が劣® 800なる。(Cycoloy® 800なる。(Cycoloy® 800なる。) (Cycoloy® 800な。) (Cycolow® 800な。) (Cycolow® 800な。) (Cycolow® 800な。) (Cycolo

れた組成物の衝撃強度は鉱油を添加してない組成物の衝撃強度と比較して同等もしくは却って 低下している。

また、特公的 41-16 306 号に関してもその実施例から明らかな通り "20℃の切かき衝撃短さ"は鉱油を添加しても殆んど変化がみられない。

本発明者らは上記の実情に鑑み、鋭激検討を 行なったところ驚くべきことに樹脂(A)、ポリカーボネート樹脂よりなる組成物に鉱油を含有 させた組成物の衝撃強度が鉱油を含有しない場 合に比較して非常に大きくなることを見い出し、 本発明に到達した。

即ち、本発明は、エチレンプロピレンゴムを たは/およびエチレンプロピレンゴムに第3成 分を導入してなるエチレンプロピレンターポリマー5~6 0 重量のに芳香族ピニル 化合物、シアン化ピニル化合物がびに、メタアクリル酸エステル化合物のうち少なくとも、二群より選ばれたおのおの一種以上の化合物 4 0~9 5 重量 当該無可塑性樹脂組成物は、特開的 48-48547 号公報明細 から明らかな通り、その衝撃強度 は、DIN規格によるタインスタット法で測定 されたもので、2転厚みのテストピースでは /00~/40 野·cm/ d と高い値を示す。しかし実 際の樹脂部品の使用状態を勘案すると、使用中 の発的もしくは必然的に装面に傷がつく場合が 多く、その意味でノッチ付衡撃強度がより実際 的性能を示すと考えられる。

本発明者等の知見によると特別的 48-48547 号で提案されたる熱可塑性組成物は ABTM-D-256 法による 1/4 インテバーでのノッチ付衡撃 強度は必ずしも十分高いものでなく、用途によ りては、支障を来たす場合がある。

一方ジェン系ゴム質成分をグラフト共重合体のスパインとして含有する熱可塑性樹脂に鉱油を添加することが特公昭4/-/55/ 号および特公昭4/-/6304号により提案されている。特公昭4/-/55/ 号は『高価なゴムの一部を安価な油で愉快する。』ことを目的としており、得ら

多をグラフト重合して得られた樹脂(A) / O~ 8 O 重量 5 とポリカーボネート樹脂 9 O~ 2 O 重量 5 よりなる樹脂組成物に対し粘度 一密 医定数 / 以下の鉱油を 0.1~ / O 重量含有してなるすぐれた機械的性質、特に耐衝撃性を有し、かつ耐熱性と成形性のパランスのとれた熱可塑性樹脂組成物に関するものである。

本発明樹脂組成物の製造に使用される樹脂(A)の製法を詳述すれば以下の通りである。

エチレンプロピレンゴム中のエチレンとプロ

芳香族ピニル化合物としてはスチレン、αーメテルスチレン、αークロルスチレンはダチレスをがあけられ、スチレンは好ましてはアクリロニトリル、メタアクリル酸ピール化合物としたが用いられる。メタアクリル酸ピールである。ステルメタアクリレートが好きしく用いられる。

これらのビニル化合物とゴムとの重量比はその目的に応じて適当な範囲を選ぶことができる。 通常ビニル化合物 9 5 ~ 4 0 重量 5 に対しゴム 分 5 ~ 6 0 重量 5 、好ましくはビニル化合物 9 5 ~ 7 5 重量 5 に対しゴム分 5 ~ 2 5 重量 5 か用いられる。

イル、過酸化ラウロイル、過酸化ジターシャリープチル、過酸化アセチル、ターシャリープチルベルオキシ安息香酸、過酸化ジクミル、ベルオキシ安息香酸、ベルオキシ酢酸、ターシャリープチルベルオキシピバレートなどの過酸化物類、アゾビスインプチロニトリルなどのジアソ化合物類が適当である。

上記樹脂(A)とポリカーボネート樹脂のブレンド比率は(A)が10~80重量 多、好きしくは20~60重量 多、ポリカーボネート樹脂が90~20重量 多、好きしくは80~40重量 ラである。樹脂(A)が10重量 多末満の範囲では目的とする 衝撃性、成形性の改善が得られず、またポリカーボネート樹脂が20重量 多末満の範囲では耐熱性がそこなわれる。

本発明で使用される鉱油は良質の原油を高度 に精製分類した粘度一密度定数/以下、好まし くは 0.790~0.900の炭化水素油である。(鉱油 の粘度一密度定数;詳細は J.B. Hill および H.B. Coats: インタストリアル・アンド・エンジニア ピニル化合物が芳香族ピニル化合物とシアン化ピニル化合物との三元グラフト共重合体の場合、それぞれの比は2:/から5:/の重量比に調整される。例えばスチレンとアクリロニトリルの共重合系では70/30~80/20の質量比が最適である。

グラフト反応用触媒としては通常のラジカル 重合触媒が用いられる。たとえば過酸化ペンソ

前配鉱油は、樹脂(A)の重合中、又は重合終了後、さらには樹脂(A)とポリカーポネート樹脂を混合する際のいずれにおいても添加するととが出来る。

本発明熱可塑性樹脂組成物のブレンド法としては、通常のロール、パンパリーミキサー、押 出機等公知の方法でブレンドすることが出来る。

フレンドに際しては、公知の安足剤、可塑剤、 裕電防止剤、滑剤、染顔料、充填剤等の添加物 を含有させることが出来る。

,

本発明熱可塑性樹脂組成物の加工方法としては、射出成形、押出成形、ブロー成形、真空成形並ひに圧縮成形等があげられる。

また、本発明熱可塑性樹脂組成物の用途としては、そのすぐれた耐衝撃性、耐候性並びに耐熱性と成形性のよくとれたバランスにより屋外で使用される構造材、離材等の用途に好ましく用いられる。

以下に実施例をあけて説明するが、本発明は その主旨をこえない限り、実施例に制限される ものではない。

実施例

天来価 8.5、ムーニー粘度 6.1、プロピレン含有率 4.3 重量 5. ジェン成分として、エテリデンノルボルキンを含むエテレンプロピレンゴム 2000部をローヘキサン 2000部をよび二塩化エテレン 1500部に溶解し、アクリロニトリル 300部、ステレン 700部をよび過酸化ベンソイル 2.0 部を仕込んだ後 6.7 ℃で 1.0時間、窒素雰囲気 600 rpm の提件下で重合し

30 写/cd、ノズル径 / U 版、長さ / U 版の条件下で行なった。

比較例

第/表に示した組成物を実施例と同様の方法で削整し、物性を測定した。得られた結果を同表に示した。但し、樹脂(A)のみで、ポリカーボネート樹脂を含有しない場合の造粒時の押出機のシリンダー温度は /90~220 ℃に設定した。

第/表;本発明をよび比較例の熱可塑性組成物の性質

; · ·	の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の								
	組成	(1)	た部)	4 60	性				
	樹脂(A)	ポリカー: ネート側	鮮 油	アイソットノッテ付 荷 撃 強 度 (まインティー,Apron/oil)	温度	流動性 (×/0°m/min)			
	20	801	3	64	112	1.9			
癸	40	60	ر مرورت	87	103	4.5			
舶	su	<i>so</i> ∤	(Bares	74	100	5.9			
例	60	40)	P-200	. 50	96	7.5			
	50	50	(FR 200). 7/	101	6.0			
	20	80	0	42	1/3	1.8			
此	W	60	0	32	104	3.7			
収	60	40	0	. 15	97	6.5			
Øi	100	0	3 012311 1-200	B) 45	83	/3			

特開昭50--109 247(4)
た。重合核を大過剰のメタノールと接触させ、 折出した比較物を分離乾燥 後 /9・/ 多のゴム 含量グラフト共重合体を待た。 この様にして 得られた樹脂(A)、またポリカーボート樹脂としてユービロン 8--2000(三菱瓦オ化 学社製)を新ノ表に示すてれて ルの割合でヘンは、 第1/表に示すれたの割合でヘンは、 第1/表に示すくの分間。 合した対し、 1/2 を 1/2 を 2/2 を 2/

ヘンセルミキサーで混合された樹脂組成物を30m→押出機でシリンダー設定温度200~260℃で造粒し、各種物性を測定した。結果を第1要に示した。

アイソットノッチ付衡撃強度および加熱変形温度の測定は A B T M 法に準拠して行なった。加熱変形温度の際の繊維応力は、18.56 IS/calである。施動性の測定は島津製作所製高化式フローテスターを用い温度 2/0℃、荷重

※ 鉄油の射波--伯服元数 ソニックプロセスオイル® ア-200;0,804 阿 R-200;0,836

第1表より比較例の鉱油を含有してない熱可能性組成物のアイソットノッチ付債撃強度より実施例の鉱油を3部含有した熱可塑性組成物のアイソットノッチ付衡撃強度が高いととが判る。

5. 添付書類の目録

不完了

(1) 男 細 魯

1 通 /4 頁

(2) 委 任 状

1 通

(3) 出国等奎静求者

1 通

6. 前記以外の発明者、特許出願人または代理人

(1) 発 明 者

・ イランジングオウ 4 所 大阪府東木市商春日丘7 ー / ー 5 /

氏名

住 所 千葉県市原市青葉台4-/9-

氏名 翼

型 荣 章

住 所 千葉県市原市有秋台西/一

氏名 單 弁 辭 美

②日本分類

庁内整理番号

(1) Int. C12.

C08L 25/02

C08L 33/10

CO8L 35/04)

(CO8L 23/16

C08L 25/02

C08L 33/10

C08L 35/04

C08L 69/00)

(CO8L 25/02

CO8L 69/00

CO8L 23/16

C08L 33/10

COSL 35/04)

(CO8L 33/10

庁内整理番号

62日本分類

(1) Int. C12.

CO8L 69/00

CO8L 23/16

CO8L 25/02

CO8L 35/04)

(COSL 35/04

CO8L 69/00

CO8L 23/16

CO8L 25/02

C08L 33/10)